#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

d. 18.20

IN RE APPL	ICATION OF: Odile AUE	BRUN-SONNEVILLE, et al.		GAU:
SERIAL NO: New Application				EXAMINER:
FILED:	Herewith			
FOR:	COMPOSITION CONTA	INING AN AMPHIPHILIC P	OLYMER,	USES THEREOF
		REQUEST FOR PRICE	ORITY	
	ONER FOR PATENTS UA, VIRGINIA 22313			
SIR:				
	efit of the filing date of U.S as of 35 U.S.C. §120.	. Application Serial Number	, filed	, is claimed pursuant to the
§119(e):	-	Application No. 60/470,417	<u>Date</u> May	pursuant to the provisions of 35 U.S.C. Filed 15, 2003 hich they may be entitled pursuant to
	sions of 35 U.S.C. §119, as			
	of the above-identified app	lication for patent, notice is he	reby given	that the applicants claim as priority:
COUNTRY France		APPLICATION NUMBER 03 04578		MONTH/DAY/YEAR April 11, 2003
•	ies of the corresponding Co ibmitted herewith	onvention Application(s)		
□ will b	e submitted prior to payme	nt of the Final Fee		
□ were	filed in prior application Se	erial No. filed		
Recei				ner under PCT Rule 17.1(a) has been
□ (A) A	pplication Serial No.(s) we	re filed in prior application Se	rial No.	filed ; and
□ (B) A	pplication Serial No.(s)			
	are submitted herewith			
	will be submitted prior to	payment of the Final Fee		
			Respectful	ly Submitted,
			OBLON, S MAIER &	SPIVAK, McCLELLAND, NEUSPART, P.C.
			. 1	U
			Richard L.	Treanor
Customer N	Number		Registratio	on No. 36,379
2285	50			

Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 05/03)

ign <del>(a.</del> γg.

.

· ·

E P U B L I Q U E F R A N C A I S E



# BREVET D'INVENTION

#### CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

### COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

> > Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr



### BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre Vi

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01,42 94 86 54

léphone : 01 53 04 53 04			Cet imprimé est à remplir lisiblement	à l'encre noire 08 540 W /250899
REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI		1 NOM ET ADRESSE DU DEMAN	NDEUR OU DU MANDAIAIRE
DATE 11 AVI	RIL 2003		À QUI LA CORRESPONDAN	GE DOIT ETRE ADRESSEE
LIEU 75 INPI P		€	L'OREAL - D.I.P.I	
	0304578	4	Catherine RASSON	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INI		•	6 rue Bertrand Sincholle	
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	1 AVR.	2003	92585 CLICHY CEDEX	
PAR L'INPI				
Vos références pou	r ce dossier			•
(facultatif) OA03124			, // *	*, %
	dépôt par télécopie	N° attribué par l'	INPI à la télécopie	(c. 8)
2 NATURE DE LA		Cochez l'une des	s 4 cases suivantes	
Demande de bre		<b>X</b> \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		/
Demande de cer				· ·
Demande division				
Demande divisio	1 1		Date	1 1 1 .
	Demande de brevet initiale	N° .		
ou demani	de de certificat d'utilité initiale	N°	Date L	
	l'une demande de	$\square$ $\wedge$ $\wedge$	in court in	
brevet européen	Demande de brevet initiale	_N°.	Date L	
OU REQUÊTE LA DATE DE D	N DE PRIORITÉ DU BÉNÉFICE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisa Date / Pays ou organisa Date /	N° N°	
DEMANDE AN	ITÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisa	N°	
1 1. 11			'autres priorités, cochez la case	et utilisez l'imprimé «Suite»
	1 17 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	☐ Silvad	l'autres demandeurs, cochez la c	ase et utilisez l'imprimé «Suite»
5 DEMANDEU			S. M. M. 25.	
Nom ou denon	nination socialé	L'ORÉAL		
Prénoms	The second second		2 K ( ) 2 2	
Forme juridiqu	ie 💮	SA A	A STATE OF THE STA	
N° SIREN		1		
Code APE-NAF		1 1		
Adresse	Rue	14, rue Royale		
	Code postal et ville	75008 · PA	ARIS	
Pays	<u></u>	France		
Nationalité		Française		
N° de télépho	ne (facultatif)	01 47 56 81 56		
N° de télécop		01 47 56 73 88		
	ronique (facultatif)			



### BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUETE EN DÉLIVRANCE 2/2

Réservé à l'INPI		
REMISE DES PIÈCES DATE 11 AVRIL 2003 LIEU 75 INPI PARIS		
N° D'ENREGISTREMENT 0304578 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI		DB 540 W /260899
Vos références pour ce dossier : (facultatif)	OA03124/CR	
6 MANDATAIRE		
Nom	RASSON	
Prénom	Catherine	
Cabinet ou Société	L'ORÉAL	
N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel	and the second s	
Rue Adresse	6 rue Bertrand Sincholle	
Code postal et ville	92585 CLICHY Cedex	
N° de téléphone (facultatif)	01 47 56 81 56	?
N° de télécopie (facultatif)	01 47 56 73 88	
Adresse électronique (facultatif)		
INVENTEUR (S)		
Les inventeurs sont les demandeurs	Oui  X Non Dans ce cas fournir une désignation d'i	
8 RAPPORT DE RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y com	pris division et transformation)
Établissement immédiat ou établissement différé		
Paiement échelonné de la redevance	Paiement en trois versements, uniquement pour Oui × Non	les personnes physiques
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES	Uniquement pour les personnes physiques  Requise pour la première fois pour cette invention  Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une pour cette invention ou indiquer sa référence):	(joindre un avis de non-imposition) copie de la décision d'admission
Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite», indiquez le nombre de pages jointes		
SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) Catherine RASSON		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI 1. ROCHET
11 Avril 2003		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

# Composition sous forme d'une émulsion huile-dans-eau contenant un polymère amphiphile, et ses utilisations notamment cosmétiques

La présente demande se rapporte à une composition sous forme d'émulsion huile-dans-eau contenant au moins un polymère amphiphile particulier et un émulsionnant lipophile, et à l'utilisation de la dite composition, notamment pour le soin, le démaquillage et/ou le nettoyage de la peau du corps ou du visage, des cheveux, des lèvres et/ou des yeux.

10

15

5

Pour diverses raisons liées en particulier à un meilleur confort d'utilisation (douceur, émollience et autres), les compositions cosmétiques actuelles se présentent le plus souvent sous la forme d'une émulsion du type huile-dans-eau (H/E) constituée d'une phase continue dispersante aqueuse et d'une phase discontinue dispersée huileuse ou d'une émulsion du type eau-dans-huile (E/H) constituée d'une phase continue dispersante huileuse et d'une phase discontinue dispersée aqueuse. Les émulsions H/E sont les plus demandées dans le domaine cosmétique du fait qu'elles comportent comme phase externe, une phase aqueuse, ce qui leur confère, lors de l'application sur la peau, un toucher plus frais, moins gras et plus léger que les émulsions E/H.

Les émulsions H/E classiques sont en général stabilisées par des molécules amphiphiles de faible masse molaire (< 5 000 g/mole) tels que les tensioactifs émulsionnants de type alkylglycérolé ou alkylpolyoxyéthyléné. Toutefois, ces tensioactifs présentent l'inconvénient d'induire un toucher cireux et lourd:

if wish

25

Par ailleurs, il a été envisagé de remplacer les tensioactifs par des polymères amphiphiles, comportant dans leur chaîne une partie hydrophile et une partie hydrophobe constituée d'une chaîne grasse, tels que les copolymères d'alkyl-C<sub>10</sub>-C<sub>30</sub>-acrylate et d'acide acrylique ou méthacrylique, comme les produits commercialisés sous la dénomination PEMULEN par la société Noveon. Cependant, ces polymères épaississent les compositions et présentent donc l'inconvénient de ne pas permettre l'obtention de compositions fluides. Par ailleurs, les émulsions stabilisées par ce type de polymère comprennent des gouttes d'huile de taille relativement élevée, ce qui ne permet pas d'obtenir une stabilité acceptable pour de faibles niveaux de viscosité, l'instabilité se traduisant notamment par un crémage rapide, c'est-à-dire une remontée d'huile à la partie supérieure de l'émulsion, ce qui se traduit par une séparation de phase avec une phase blanche en haut du flacon et une phase limpide aqueuse en bas du flacon.

40

45

En outre, il est connu par le document EP-A-1,069,142 d'utiliser des polymères amphiphiles de monomères à insaturation  $\alpha,\beta$ -éthylénique et de monomères hydrophobes, obtenus par polymérisation radicalaire d'un macromonomère contenant un bloc hydrophile de type polyoxyalkyléné et un bloc hydrophobe comprenant de 1 à 30 atomes de carbone, ces polymères pouvant être utilisés en comme épaississant, émulsionnant, dispersant et agent de suspension, notamment dans le domaine cosmétique. Toutefois, les polymères exemplifiés dans ce document ne permettent pas d'obtenir des émulsions H/E ayant des

propriétés cosmétiques très agréables pour l'utilisateur tout en étant très stables et de réalisation aisée.

Il subsiste donc le besoin de réaliser des émulsions H/E à base de polymères amphiphiles, surmontant les difficultés de l'art antérieur, c'est-à-dire étant particulièrement intéressantes comme toucher cosmétique tout en étant de réalisation aisée et tout en présentant une bonne stabilité.

La demanderesse a découvert de façon inattendue que l'association de polymères amphiphiles particuliers et d'émulsionnants lipophiles particuliers permettait de réaliser de telles émulsions. On peut ainsi obtenir des émulsions huile-dans-eau, agréables à utiliser, qui restent stables dans le temps à température ambiante ou à des températures plus élevées.

Ainsi, la présente invention concerne une composition pour application topique, sous forme d'émulsion huile-dans-eau comprenant une phase huileuse dispersée dans une phase aqueuse, caractérisée par le fait qu'elle contient au moins un émulsionnant lipophile et au moins un polymère amphiphile susceptible d'être obtenu à partir de (A) 80 à 99 % en moles de motif acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique de formule (I):

$$\begin{array}{c|c} -\mathbb{C}H_2 - \mathbb{C}H - \\ & \mathbb{C}H_3 \\ & \mathbb{C}H_2 \mathbb{SO}_3^- \mathbb{X}^+ \\ & \mathbb{C}H_3 \end{array} \tag{I}$$

5

25

dans laquelle  $X^{\star}$  est un proton, un cation de métal alcalin, un cation alcalinoterreux ou l'ion ammonium ;

et (B) 1 à 20 % en moles de motif de formule (II) suivante :

$$-CH_{2} - C - (II)$$

$$O = C$$

$$O - \left[CH_{2} - CH_{2} - O\right] - \left[CH_{2}CH(CH_{3})O\right]p - R_{2}$$

dans laquelle n et p, indépendamment l'un de l'autre, désignent un nombre entier et varie de 0 à 30, de préférence de 1 à 25 et plus préférentiellement de 3 à 20, sous réserve que n + p soit inférieur ou égal à 30, de préférence inférieur à 25 et encore mieux inférieur à 20 ; R<sub>1</sub> désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6 atomes de carbone et de préférence un

radical méthyle, et R<sub>2</sub> désigne un radical alkyle linéaire ou ramifié comportant de 6 à 15 atomes de carbone, de préférence de 8 à 15 atomes de carbone.

La proportion en moles de monomère hydrophobe de formule (II) correspond au taux de greffage des polymères.

On entend ici par « application topique », une application externe sur les matières kératiniques, que sont notamment la peau, le cuir chevelu, les cils, les sourcils, les ongles, les muqueuses et les cheveux.

10

5

La composition selon l'invention étant destinée à une application topique, elle contient un milieu physiologiquement acceptable, c'est-à-dire compatible avec la peau, les muqueuses, les cheveux et le cuir chevelu.

La composition de l'invention a une texture homogène et agréable à l'application. En outre, elle est bien stable à la conservation. Par "stable", on entend une composition qui, après deux mois de stockage ou plus à toutes températures comprises entre 4°C et 50°C, ne présente ni changement macroscopique de couleur, d'odeur ou de viscosité, ni variation de pH, ni changement d'apparence microscopique.

La composition de l'invention a une viscosité qui peut varier largement selon le but final recherché. Ainsi, sa viscosité peut aller par exemple de 0,005 Pa.s à 1 Pa.s à une température de 25°C pour une vitesse de cisaillement de 200 s<sup>-1</sup>.

25

#### Polvmères :

Le polymère amphiphile utilisé dans la composition de l'invention est hydrosoluble ou hydrodispersible. On entend par "polymère hydrosoluble ou hydrodispersible", un polymère qui, introduit dans de l'eau à une concentration égale à 1 % en poids, conduit à une solution macroscopiquement homogène dont la transmittance de la lumière, à une longueur d'onde égale à 500 nm, à travers un échantillon de 1 cm d'épaisseur, est d'au moins 10 %, ce qui correspond à une absorbance [abs = -log (transmittance)] inférieure à 1,5.

35

De manière caractéristique, les solutions aqueuses des polymères utilisés selon l'invention présentent, à une concentration de 1 % en poids en polymère, une viscosité inférieure à 1 Pa.s pour une vitesse de cisaillement égale à 1 s<sup>-1</sup>, la viscosité étant mesurée à 25°C à l'aide d'un rhéomètre à contrainte imposée de type RS 150 (Haake).

40

Les polymères amphiphiles conformes à l'invention ont généralement un poids moléculaire moyen en nombre allant de 50 000 à 10 000 000, de préférence de 100 000 à 8 000 000 et plus préférentiellement de 100 000 à 7 000 000.

Les polymères utilisés selon l'invention sont tels que définis ci-dessus. Ce sont des polymères non réticulés, susceptibles d'être obtenu à partir de (A) 80 à 99 % en moles et de préférence de 85 à 99 % en moles de motif acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique de formule (I) et de 1 à 20 % en moles et de

35

préférence de 1 à 15 % en moles de motif de formule (II). Dans la formule (II), la somme de n + p peut aller de 0 à 30, de préférence de 0 à 25 et mieux de 0 à 20. Les polymères particulièrement préférés sont obtenus à partir de motifs AMPS de formule (I) et de motifs de formule (II) où p = 0 ;  $R_1$  est le radical méthyle (CH<sub>3</sub>) ; n est un nombre entier allant de 8 à 25 et  $R_2$  est un radical alkyle en  $C_{12}$ - $C_{15}$ .

Les polymères pour lesquels X<sup>+</sup> dans la formule (I) désigne le sodium ou l'ammonium sont plus particulièrement préférés.

Les polymères amphiphiles utilisés selon l'invention peuvent être obtenus selon les procédés classiques de polymérisation radicalaire en présence d'un ou plusieurs initiateurs tels que par exemple, l'azobisisobutyronitrile (AIBN), l'azobisdiméthylvaléronitrile, le chlorhydrate de 2,2-azobis-[2-amidinopropane] (ABAH=2,2-AzoBis-[2-Amidinopropane] Hydrochloride), les peroxydes organiques tels que le peroxyde de dilauryle, le peroxyde de benzoyle, l'hydroperoxyde de tert-butyle, etc..., des composés peroxydés minéraux tels que le persulfate de potassium ou d'ammonium, ou H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> éventuellement en présence de réducteurs.

Les polymères peuvent être notamment obtenus par polymérisation radicalaire en milieu tert-butanol dans lequel ils précipitent. En utilisant la polymérisation par précipitation dans le tert-butanol, il est possible d'obtenir une distribution de la taille des particules du polymère particulièrement favorable pour ses utilisations.

La réaction de polymérisation peut être conduite à une température comprise 25 entre 0 et 150°C, de préférence entre 10 et 100°C, soit à pression atmosphérique, soit sous pression réduite. Elle peut aussi être réalisée sous atmosphère inerte, et de préférence sous azote.

Selon ce procédé, on peut obtenir le polymère préparé à partir de l'acide 2acrylamido-2-méthylpropane-sulfonique (AMPS) ou l'un de ses sels de sodium ou d'ammonium, avec un ester de l'acide acrylique ou de l'acide méthacrylique et

- d'un alcool oxo en C<sub>11</sub> oxyéthyléné par 8 moles d'oxyde d'éthylène (GENAPOL® UD-080 de la société HOECHST/CLARIANT),

- d'un alcool oxo en C<sub>11</sub> oxyéthyléné par 7 moles d'oxyde d'éthylène (GENAPOL® UD-070 de la société HOECHST/CLARIANT),

- d'un alcool en  $C_{12}$ - $C_{14}$  oxyéthyléné par 7 moles d'oxyde d'éthylène (GENAPOL® LA-070 de la société HOECHST/CLARIANT),

- d'un alcool en  $C_{12}$ - $C_{14}$  oxyéthyléné par 9 moles d'oxyde d'éthylène (GENAPOL® LA-090 de la société HOECHST/CLARIANT).

40 - d'un alcool en  $C_{12}$ - $C_{14}$  oxyéthyléné par 11 moles d'oxyde d'éthylène (GENAPOL $^{\circledR}$  LA-110 de la société HOECHST/CLARIANT),

- d'un alcool en C<sub>12</sub>-C<sub>15</sub> oxyéthyléné par 23 moles d'oxyde d'éthylène.

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, le polymère amphiphile utilisé est de préférence un copolymère d'AMPS et de méthacrylate d'alcool en C<sub>12</sub>-C<sub>14</sub> ou C<sub>12</sub>-C<sub>15</sub> comportant 7 ou 23 groupes oxyéthylénés, obtenu à partir d'acide méthacrylique ou d'un sel d'acide méthacrylique et de Genapol LA-070 ou d'un alcool en C<sub>12</sub>-C<sub>15</sub> oxyéthyléné par 23 moles d'oxyde d'éthylène.

De manière encore plus préférés, les polymères amphiphiles utilisés sont les copolymères d'AMPS et de méthacrylate d'alcool ayant les caractéristiques suivantes :

5

Nom des chaînes pendantes	R <sub>3</sub>	n	Proportion molaire de monomère de formule
	*		(II)
Genapol LA-070	Chaîne alkyle linéaire en	7	8,5 %
	C <sub>12-14</sub>	,	St.
Genapol LA-070	Chaîne alkyle linéaire en	<sub>-</sub> 7	18,8 %
	C <sub>12-14</sub>	17	
Alcool en C <sub>12</sub> -C <sub>15</sub>	Chaîne alkyle ramifiée en	23	10,5 %
oxyéthyléné par	C <sub>12-15</sub>		
23 moles d'oxyde			30
d'éthylène			, in the second second

La quantité (en matière active) de polymère(s) amphiphile(s) dans la composition de l'invention peut aller par exemple, en matière active, de 0,01 à 10 % en poids, de préférence de 0,05 à 10 % en poids, mieux de 0,05 à 5 % en poids et encore mieux de 0,25 à 3 % en poids par rapport au poids total de la composition.

#### Emulsionnants lipophiles

La composition selon l'invention contient un ou plusieurs émulsionnants lipophiles. Ces émulsionnants sont caractérisés par un HLB (Hydrophilic Lipophilic Balance) inférieur ou égal à 12. Ils peuvent être choisis parmi les émulsionnants solubles ou dispersibles dans les corps gras que sont alcanes, les esters, les éthers, les triglycérides et/ou les huiles silicones ils peuvent être choisis notamment parmi les esters ou éthers de polyol ; les alcools gras ; les esters ou éthers comportant un motif sucre ; les émulsionnants siliconés ; et leurs mélanges.

20

10

Parmi les esters ou éthers de polyols, on peut citer notamment les esters de glycérol, les esters de polyéthylène glycol, les esters de sorbitan, et leurs mélanges, et par exemple le mono-isostéarate de glycéryle, tel que le produit commercialisé sous la dénomination Peceol Isostearique par la société Gattefosse, l'isostéarate de PEG-8 tel que le produit commercialisé sous la dénomination Prisorine 3644 par la société Unique de produit commercialisé sous la que le produit commercialisé sous la dénomination Arlacel 987 par la société ICI, l'isostéarate de sorbitan et de glycérol, tel que le produit commercialisé sous la dénomination Arlacel 986 par la société ICI, et leurs mélanges.

30

Comme alcools gras, on peut citer les alcools gras ayant de 8 à 26 atomes de carbone, comme l'alcool cétylique, l'alcool stéarylique et leur mélange (alcool cétéarylique), l'octyl dodécanol, le 2-butyloctanol, le 2-butyloctanol, le 2-undécylpentadécanol, l'alcool oléique et leurs mélanges.

35

Comme esters de sucre, on peut citer par exemple l'isostéarate de méthylglucose.

Comme émulsionnants siliconés, on peut citer par exemple les dimethicone copolyols tels que le mélange de cyclomethicone et de dimethicone copolyol, vendu sous la dénomination « DC 5225 C » par la société Dow Corning, et les alkyl-dimethicone copolyols tels que le Laurylmethicone copolyol vendu sous la dénomination "Dow Corning 5200 Formulation Aid" par la société Dow Corning et le Cetyl dimethicone copolyol vendu sous la dénomination ABIL EM 90 par la société Goldschmidt, ou le mélange polyglycéryl-4 isostéarate/cétyl diméthicone copolyol/hexyllaurate vendu sous la dénomination ABIL WE 09 par la société Goldschmidt.

10

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, l'émulsionnant lipophile est choisi parmi les esters de glycéryle, les esters de polyéthylène glycol, les alcools gras, et leurs mélanges.

La quantité (en matière active) d'émulsionnant lipophile peut aller par exemple de 0,01 à 10 % en poids, de préférence de 0,05 à 5 % en poids et mieux de 0,1 à 2,5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

L'émulsionnant lipophile est généralement introduit dans la phase huileuse de 20 l'émulsion.

#### Phase aqueuse

Avantageusement, le polymère amphiphile est introduit dans la phase aqueuse de l'émulsion. En outre, la phase aqueuse contient de l'eau et éventuellement un ou plusieurs composés miscibles à l'eau ou au moins en partie miscibles à l'eau, comme les polyols ; les mono-alcools inférieurs en  $C_2$  à  $C_8$ , tels que l'éthanol et l'isopropanol ; et les cétones en  $C_3$  à  $C_4$  liquides à température ambiante. Par "température ambiante", il faut comprendre une température d'environ 25°C, à pression atmosphérique normale (760 mm de Hg).

30

35

25

Par "polyol", il faut comprendre toute molécule organique comportant au moins deux groupements hydroxyle libres. Comme polyols, on peut citer par exemple les glycols comme le butylène glycol, le propylène glycol, l'isoprène glycol, le glycérol et les polyéthylène glycols comme le PEG-8, le sorbitol, les sucres comme le glucose.

La phase aqueuse peut comprendre aussi tout additif habituel hydrosoluble ou hydrodispersible comme indiqué ci-après.

La phase aqueuse peut représenter de 10 à 99 % en poids, de préférence de 20 à 95 % en poids, mieux de 30 à 90 % en poids, et encore mieux de 40 à 85 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Le ou les composés miscibles à l'eau, tels que polyols et alcools inférieurs, peuvent être présents en une quantité allant de 0 à 30 % du poids total de la composition notamment de 0,1 à 30 % et mieux en une quantité allant de 1 à 20 %.

#### Phase huileuse

5

10

15

40

La nature de la phase huileuse de l'émulsion selon l'invention n'est pas critique. La phase huileuse est une phase grasse contenant au moins un corps gras choisi parmi les huiles liquides à température ambiante (20-25°C), volatiles ou non, les gommes et les corps gras pâteux, d'origine animale, végétale, minérale ou synthétique, et leurs mélanges. Ces corps gras sont physiologiquement acceptables.

La phase huileuse comprend généralement l'émulsionnant lipophile et elle peut comprendre aussi tout additif habituel liposoluble ou lipodispersible comme indiqué ci-après.

La phase huileuse contient au moins une huile, plus particulièrement au moins une huile cosmétique. On entend par "huile" un corps gras liquide à la température ambiante (25°C).

Comme huilés utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple :

- les huiles hydrocarbonées d'origine animale, telles que le perhydrosqualène ;
- les huiles hydrocarbonées d'origine végétale, telles que les triglycérides liquides d'acides gras comportant de 4 à 10 atomes de carbone comme les triglycérides des acides heptanoïque ou octanoïque ou encore, par exemple, les huiles de tournesol, de maïs, de soja, de courge, de pépins de raisin, de sésame, de noisette, d'abricot, de macadamia, d'arara, de coriandre, de ricin, d'avocat, les triglycérides des acides caprylique/caprique comme ceux vendus par la société Stearineries Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel, l'huile de jojoba, l'huile de beurre de karité;
  - les esters et les éthers de synthèse, notamment d'acides gras, comme les huiles de formules R¹COOR² et R¹OR² dans laquelle R¹ représente le reste d'un acide gras comportant de 8 à 29 atomes de carbone, et R² représente une chaîne hydrocarbonée, ramifiée ou non, contenant de 3 à 30 atomes de carbone, comme par exemple l'huile de Purcellin, l'isononanoate d'isononyle, le myristate d'isopropyle, le palmitate d'éthyl-2-hexyle, le stéarate d'octyl-2-dodécyle, l'érucate d'octyl-2-dodécyle, l'isostéarate d'isostéaryle esters hydroxylés comme l'isostéaryl lactate, l'octylhydroxystéarate, l'hydroxystéarate d'octyldodécyle, le diisostéaryl-malate, le citrate de triisocétyle, les heptanoates, octanoates, décanoates d'alcools gras ; les esters de polyol, comme le dioctanoate de propylène glycol, le diheptanoate de néopentylglycol et le diisononanoate de diéthylèneglycol; et les esters du pentaérythritol comme le tétraisostéarate de pentaérythrytyle;
  - les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthétique, tels que les huiles de paraffine, volatiles ou non, et leurs dérivés, la vaseline, les polydécènes, l'isohexadecane, l'isododecane, le polyisobutène hydrogéné tel que l'huile de Parléam®;
- les huiles fluorées partiellement hydrocarbonées et/ou siliconées comme celles décrites dans le document JP-A-2-295912 ;
  - les huiles de silicone comme les polyméthylsiloxanes (PDMS) volatiles ou non à chaîne siliconée linéaire ou cyclique, liquides ou pâteux à température ambiante,

notamment les huiles 'de silicone volatiles. particulier cyclopolydiméthylsiloxanes (cyclométhicones) telles que cyclohexadiméthylsiloxane et le cyclopentadiméthylsiloxane ; les polydiméthylsiloxanes comportant des groupements alkyle, alcoxy ou phényle, pendant ou en bout de chaîne siliconée, groupements ayant de 2 à 24 atomes de carbone ; les silicones phénylées comme les phényltriméthicones, les phényldiméthicones, les phényltriméthylsiloxydiphényl-siloxanes, les diphényl-diméthicones, diphénylméthyldiphényl trisiloxanes, les 2-phényléthyltriméthyl-siloxysilicates, et les polyméthylphénylsiloxanes;

10 - leurs mélanges.

5

15

20

25

30

35

40

45

Selon un mode préféré de réalisation, la composition de l'invention comporte au moins une huile choisie parmi les huiles de silicone, les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, les éthers et les esters de synthèse, et leurs mélanges, et notamment choisie parmi les huiles de silicone volatiles et les hydrocarbures ramifiés comme l'huile de Parléam®, et leurs mélanges.

Les autres corps gras pouvant être présents dans la phase huileuse sont par exemple les acides gras comportant de 8 à 30 atomes de carbone, comme l'acide stéarique, l'acide laurique, l'acide palmitique; les cires; les gommes telles que les gommes de silicone (diméthiconol); les résines de silicone telles que la trifluorométhyl-C1-4-alkyldimethicone et la Trifluoropropyldimethicone, et les élastomères de silicone comme les produits commerciálisés sous les dénominations "KSG" par la société Shin-Etsu, sous la dénomination "Trefil" par la société Dow Corning ou sous les dénominations "Gransil" par la société Grant Industries, et leurs mélanges.

Ces corps gras peuvent être choisis de manière variée par l'homme du métier afin de préparer une composition ayant les propriétés, par exemple de consistance ou de texture, souhaitées.

La quantité de phase huileuse dans la composition de l'invention peut aller par exemple de 1 à 90 % en poids, de préférence de 5 à 80 % en poids, mieux de 10 à 70 % en poids et encore mieux de 15 à 60 % en poids par rapport au poids total de la composition.

#### Additifs

De façon connue, la composition pour application topique de l'invention peut contenir également un ou plusieurs des adjuvants habituels dans le domaine cosmétique ou dermatologique. Comme adjuvants, on peut citer par les gélifiants, les actifs, les conservateurs, les antioxydants, les parfums, les solvants, les sels, les charges, les filtres solaires (= filtres U.V.), les matières colorantes, les agents basiques (triéthanolamine, diéthanolamine, hydroxyde de sodium) ou acides (acide citrique), et encore les vésicules lipidiques ou tout autre type de vecteur (nanocapsules, microcapsules, etc...), les tensioactifs hydrophiles, et leurs mélanges. Ces adjuvants sont utilisés dans les proportions habituelles dans le domaine cosmétique, et par exemple de 0,01 à 30 % du poids total de la composition, et ils sont, selon leur nature, introduits dans la phase aqueuse de la

10

.15

20

40

45

composition ou dans la phase huileuse, ou encore dans des vésicules ou tout autre type de vecteur. Ces adjuvants ainsi que leurs concentrations doivent être tels qu'ils ne modifient pas la propriété recherchée pour l'émulsion de l'invention.

Selon la viscosité désirée pour la composition selon l'invention, on peut y incorporer un ou plusieurs gélifiants, hydrophiles ou lipophiles. Comme gélifiants hydrophiles, on peut citer par exemple les polymères carboxyvinyliques modifiés ou non, tels que les produits commercialisés sous les dénominations Carbopol (nom INCI: carbomer) et Pemulen (nom INCI: Acrylates/C10-30 akyl acrylate crosspolymer) par la société Noveon ; les polyacrylamides ; les polymères et copolymères d'acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique, éventuellement réticulés et/ou neutralisés, comme le poly(acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique) commercialisé par la société Hoechst sous la dénomination « Hostacerin AMPS » (nom INCI: ammonium polyacryldimethyltauramide); les copolymères anioniques réticulés d'acrylamide et d'AMPS, se présentant sous la forme d'une émulsion E/H, tels ceux commercialisés sous le nom de SEPIGEL 305 (nom C.T.F.A.: Polyacrylamide / C13-14 Isoparaffin / Laureth-7) et sous le nom de SIMULGEL 600 (nom C.T.F.A. : Acrylamide acryloyldimethyltaurate copolymer / Isohexadecane / Polysorbate 80) par la société SEPPIC; les biopolymères polysaccharidiques comme la gomme de guar, les alginates, les celluloses modifiées ou non ; et leurs mélanges. Quand ils sont présents, ces gélifiants doivent être introduits en quantité telle qu'ils ne modifient pas les propriétés de la composition selon l'invention. Comme gélifiants lipophiles, on peut citer notamment les argiles modifiées telles que le silicate de magnésium modifié (bentoné gel VS38 de RHEOX), l'hectorite modifiée par le chlorure de distéary/ diméthyl ammonium (nom CTFA: Disteardimonium hectorite) commercialisé sous la dénômination « bentone 38 CE » par la société RHEOX: 7

Comme charges qui peuvent être utilisées dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple, les pigments tels que les oxydes de titane, de zinc ou de fer et les pigments organiques ; le kaolin ; la silice ; le talc ; le nitrure de bore ; les poudres sphériques organiques, les fibres ; et leurs mélanges. Comme poudres sphériques organiques, on peut citer par exemple les poudres de polyamide et notamment les poudres de Nylon® telles qué Nylon-1 ou Polyamide 12, vendues sous les dénominations ORGASOL par la société Atochem ; les poudres de polyéthylène ; le Téflon® ; les microsphères à base de copolymères acryliques, telles que celles en copolymère diméthacrylate d'éthylène glycol/methacrylate de lauryle vendues par la société Dow Corning sous la dénomination de POLYTRAP; les poudres expansées telles que les microsphères creuses et notamment, les microsphères commercialisées sous la dénomination EXPANCEL par la société Kemanord Plast ou sous la dénomination MICROPEARL F 80 ED par la société Matsumoto ; les microbilles de résine de silicone telles que celles commercialisées sous la dénomination TOSPEARL par la société Toshiba Silicone ; les microsphères de polyméthacrylate de méthyle, commercialisées sous la dénomination MICROSPHERE M-100 par la société Matsumoto ou sous la dénomination COVABEAD LH85 par la société Wackherr; les poudres de copolymère éthylène-acrylate, comme celles commercialisées

10

15

20

25

30

35

dénomination FLOBEADS par la société Sumitomo Seika Chemicals ; les poudres de matériaux organiques naturels tels que les poudres d'amidon, notamment d'amidons de maïs, de blé ou de riz, réticulés ou non, telles que les poudres d'amidon réticulé par l'anhydride octénylsuccinate, commercialisées sous la dénomination DRY-FLO par la société National Starch. Comme fibres, on peut citer par exemple les fibres de polyamide, telles que notamment les fibres de Nylon 6 (ou Polyamide 6) (nom INCI : Nylon 6), de Nylon 6,6 (ou Polyamide 66) (Nom INCI : Nylon 66) ou telles que les fibres de poly-p-phénylène téréphtamide ; et leurs mélanges. Ces charges peuvent être présentes dans des quantités allant de 0 à 20 % en poids et de préférence de 0,5 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Comme actifs utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer par les enzymes (par exemple lactoperoxydase, lipase, protéase, phospholipase, cellulases); les flavonoïdes; les agents hydratants tels que les hydrolysats de protéines; le hyaluronate de sodium; les polyols comme la glycérine, les glycols comme les polyéthylène glycols, et les dérivés de sucre ; les anti-inflammatoires; les oligomères procyannidoliques; les vitamines comme la vitamine A (rétinol), la vitamine E (tocophérol), la vitamine K, la vitamine C (acide ascorbique), la vitamine B5 (panthénol), la vitamine B3 ou PP (niacinamide), les dérivés de ces vitamines (notamment esters) et leurs mélanges; les agents kératolytiques et/ou desquamants tels que l'acide salicylique et ses dérivés, les alpha-hydroxydes comme l'acide lactique et l'acide glycolique et leurs dérivés, l'acide ascorbique et ses dérivés ; l'urée ; la caféine ; les dépigmentants tels que l'acide kojique, l'hydroquinone et l'acide caféique; l'acide salicylique et ses dérivés ; les rétinoïdes tels que les caroténoïdes et les dérivés de vitamine A ; l'hydrocortisone; la mélatonine; les extraits d'algues, de champignons, de végétaux, de levures, de bactéries; les stéroïdes; les actifs anti-bactériens comme le 2,4,4'-trichloro-2'-hydroxy diphényl éther (ou triclosan), le 3,4,4'trichlorocarbanilide (ou triclocarban) et les acides indiqués ci-dessus et notamment l'acide salicylique et ses dérivés; les agents tenseurs tels que les polymères synthétiques, les protéines végétales, les polysaccharides d'origine végétale sous forme ou non de microgels, les amidons, les dispersions de cires, les silicates mixtes et les particules colloïdales de charges inorganiques ; les céramides ; les agents anti-inflammatoires ; les agents apaisants ; les agents matifiants; les agents anti-chute et/ou repousse des cheveux; les agents antirides ; les huiles essentielles ; et leurs mélanges ; et tout actif approprié pour le but final de la composition.

Comme exemples de stéroïdes, on peut citer la déhydroépiandrostérone (ou DHEA), ainsi que (1) ses précurseurs et dérivés biologiques, en particulier les sels et esters de DHEA, tels que le sulfate et le salicylate de DHEA, la 7-hydroxy DHEA, la 7-céto DHEA, les esters de 7-hydroxy et 7-céto DHEA, notamment la 3-beta-acétoxy-7-oxo DHEA, et (2) ses précurseurs et dérivés chimiques, en particulier les sapogénines telles que la diosgénine ou l'hécogénine, et/ou leurs dérivés tels que l'acétate d'hécogénine, et/ou les extraits naturels en contenant et notamment les extraits de Dioscorées, tels que l'igname sauvage (Wild Yam).

Les filtres U.V. peuvent être organiques ou minéraux (ou filtres U.V. physiques). Ils peuvent être présents en une quantité en matière active allant de 0,01 à 20 % en poids de matière active, de préférence de 0,1 à 15 % en poids, et mieux 0,2 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

5

10

15

20-

40

45

Comme exemples de filtres organiques, actifs dans l'UV-A et/ou l'UV-B, pouvant être ajoutés dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple, les dérivés à fonction sulfonique tels que les dérivés sulfonés ou sulfonatés du benzylidène camphre, de la benzophénone ou du phénylbenzimidazole, plus particulièrement les dérivés du benzylidène camphre, comme l'acide benzène 1,4 [di(3-méthylidène-campho 10-sulfonique)], (nom INCI : Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid) fabriqué sous le nom MEXORYL SX par la société CHIMEX l'àcide 4'-sulfo 3-benzylidènecamphre (nom INCI : Benzylidene Camphor Sulfonic Acid), fabriqué sous le nom MEXORYL SL par la société CHIMEX, l'acide 2-[4-(camphométhylidène) phényl] benzimidazole-5-sulfonique. l'àcide phénylbénzimidazole sulfonique (nom INCI: Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid), commercialisé sous le nom EUSOLEX 232 par la société MERCK; les dérivés de l'acide para-aminobenzoique ; les dérivés salicyliques tels que le salicylate d'éthyl hexyle vendu sous le nom commercial NEO HELIOPAN OS par Haarmann et Reimer ; les dérivés du dibenzoylméthane tels que le Butyl Methoxydibenzoylmethane vendu notamment sous le nom commercial PARSOL 1789 par Hoffmann La Roche ; les dérivés cinnamiques tels que l'éthylhexyl Methoxycinnamate vendu notamment sous le nom commercial PARSOL MCX par Hoffmann La Roche; les dérivés de β,β'-diphénylacrylate tels que l'octocrylene (αcyano-β,β-diphénylacrylate de 2-éthylhexyle) vendu sous le nom commercial UVINUL N539 par la société BASF; les dérivés de la benzophénone tels que la Benzophenone-1 vendu sous le nom commercial UVINUL 400 par BASF, la Benzophenone-2 vendu sous le nom commercial UVINUL D50 par BASF, la Benzophenone-3 ou Oxybenzone, vendu sous le nom commercial UVINUL M40 par BASF, la Benzophenone-4 vendú sous le nom commercial UVINUL MS40 par BASF; les Dérivés du benzylidène camphre tels que le 4-Methylbenzylidene camphre vendu sous le nom commercial EUSOLEX 6300 par MERCK : les dérivés dù phènyl benzimidazole tels que le Benzimidazilate vendu sous le nom commercial NEO HELIOPAN AP par Haarmann et Reimer ; les dérivés de la třiazine tels que l'Anisotriazine vendu sous le nom commercial TINOSÓRB S par CIBA GEIGY et l'éthylhexyl triazone vendu notamment sous le nom commercial UVINUL/T150 par BASF ; les dérivés du phenyl benzotriazole tels que Drometrizole Trisiloxane vendu sous le nom commercial SILATRIZOLE par Rhodia Chimie et le Méthylène bis-Benzotriazolyl Tetramethylbutylphénol, vendu sous forme solide sous le nom commercial MIXXIM BB/100 par FAIRMOUNT CHEMICAL ou sous forme micronisé en dispersion aqueuse sous le nom commercial TINOSORB M par CIBA SPECIALTY CHEMICALS; les dérivés anthraniliques tels que le Menthyl anthranilate vendu sous le nom commercial NEO HELIOPAN MA par Haarmann et Reimer ; les dérivés d'imidazolines ; les dérivés du benzalmalonate; et leurs mélanges.

Comme filtres physiques pouvant être ajoutés dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple les pigments et nanopigments d'oxydes métalliques,

enrobés ou non enrobés, notamment les oxydes de titane, de fer, de zirconium, de zinc ou de cérium, et leurs mélanges, ces oxydes pouvant être sous forme de micro- ou nanoparticules (nanopigments), éventuellement enrobées.

Les compositions de l'invention sont préparées selon les procédés habituels de préparation des émulsions H/E. Le copolymère amphiphile d'AMPS est solubilisé sous agitation dans la phase aqueuse, de préférence à température ambiante (25°C), et l'émulsion est préparée par introduction de la phase huileuse dans la phase aqueuse sous agitation.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter par exemple sous toutes les formes galéniques des émulsions H/E, par exemple sous forme de sérum, de lait ou de crème, et elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Les compositions, objets de l'invention, sont destinées à une application topique et peuvent constituer notamment une composition dermatologique ou cosmétique, par exemple destinée au soin, au traitement, au nettoyage et au maquillage des matières kératiniques et notamment de la peau, des lèvres, des cheveux, des cils et des ongles des êtres humains.

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, la composition constitue une composition cosmétique et est destinée à une application topique sur la peau.

Aussi, l'invention a encore pour objet l'utilisation cosmétique d'une composition cosmétique telle que définie ci-dessus pour le soin, le démaquillage et/ou le nettoyage de la peau, des lèvres et/ou des cheveux.

L'invention a enfin pour objet un procédé de traitement cosmétique de la peau, y compris du cuir chevelu, des cheveux, et/ou des lèvres, caractérisé par le fait qu'on applique sur la peau, les cheveux et/ou les lèvres, une composition cosmétique telle que définie ci-dessus.

Les exemples qui suivent permettront de mieux comprendre l'invention, sans toutefois présenter un caractère limitatif. Les quantités indiquées sont en % en poids, sauf mention contraire.

#### I. Exemples selon l'invention

15

25

30

35

,	Exemple 1 selon l'invention : Lait		
	Phase huileuse:		
40	Cyclohexadimethylsiloxane	6	.%
	Huile de Parléam®	9	%
	Isostéarate de glycéryle (Peceol Isostearique de Gattefosse)	0 -	
	de gijoer jie (i eecor isosteanque de Gatterosse)	0,5	%
	Phase aqueuse :		
45	Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de Genapol LA-070		
	(avec 8 5 % on mole do monare) as I ( a la l		
	(avec 8,5 % en mole de monomère de formule II)	1	%
	Triéthanolamine à 10 % en solution aqueuse	0,06	%
1	Conservateurs	1	%

82,44

Eau

5

Mode opératoire: Le polymère à base d'AMPS est solubilisé dans la phase aqueuse pendant 2 heures à la température ambiante à l'aide d'une agitation mécanique. La phase huileuse est alors introduite dans la phase aqueuse sous agitation à l'aide d'un homogénéisateur de type Moritz à la vitesse de 4000 RPM pendant 20 minutes, à 25°C.

La composition obtenue se présente sous la forme d'un lait fluide et stable, de pH 6,6, ayant une viscosité de 1,7 poises (170 mPa.s), la viscosité du lait étant mesurée au Rhéomat 180 à 25°C à un gradient de cisaillement de 200 s<sup>-1</sup> au mobile 2.

1			
15	Exemple 2 selon l'invention : Lait		
	Phase huileuse:		
	Cyclohexadimethylsiloxane	6	%
	Huile de Parléam®	9	. %
1	Isostéarate de PEG-8 (Prisorine 3644 de la société Unigema)	0,5	%
20		,	
	Phase aqueuse:	1	
	Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de Genapol LA-070	•	
	(avec 8,5 % en mole de monomère de formule II)	1	%
	Triéthanolamine à 10 % en solution agueuse	0,06	%
25	Conservateurs	1	%
	Eau	82,44	%

Le mode opératoire est identique à celui de l'exemple 1.

La composition obtenue se présente sous la forme d'un lait fluide et stable, de pH 6,6, ayant une viscosité de 3,3 poises (330 mPa.s), la viscosité du lait étant mesurée au Rhéomat 180 à 25°C à un gradient de cisaillement de 200 s<sup>-1</sup> au mobile 2.

₹35			
The state of	Exemple 3 selon l'invention : Lait	1/1/2	
1. 1.	Phase huileuse :	'، نعمر	e e e N
`	Cyclohexadimethylsiloxane .	6,4	%
	Huile de Parléam®	9·	%
40	Isostéarate de glycéryle (Peceol Isostearique de Gattefosse)	ິ0,5	%
	Phase aqueuse:		
	Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de Genapol LA-070		
	(avec 18,8 % en mole de monomère de formule II)	1	%
45	Triéthanolamine à 10 % en solution aqueuse	0,06	%
	Conservateurs	1	%
	Eau	82,44	%

Le mode opératoire est identique à celui de l'exemple 1.

La composition obtenue se présente sous la forme d'un lait fluide et stable.

5

25

30

35

#### Exemple 4 selon l'invention : Crème

	<u>Phase hulleuse</u> :		
	- Cyclopentadiméthylsiloxane	16	%
10	- Huile de Parléam®	12,8	8 %
	- Fraction de beurre de karité	2	%
	- Acétate de tocophérol	0,2	2 %
	- Octyl palmitate	3	%
	- Alcool cétylique	3	%
15	- Alcool Stéarique	3	%
	- Propyl paraben	0,	1 %
	Phase aqueuse :		•
	- Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de Genapol	LA-070	
20	(8,5% en mole de monomère de formule II)	0,8	8 %
	- Triéthanol amine	0,0	011 %
	- Glycérine	5	%
	- Conservateurs	0,5	5 %
	- Eau	qsp 100	%

Mode opératoire: Le polymère à base d'AMPS est solubilisé dans la phase aqueuse pendant 2 heures à la température ambiante à l'aide d'une agitation mécanique. La phase huileuse préalablement chauffée à 70°C est alors introduite dans la phase aqueuse également chauffée à 70°C, sous agitation à l'aide d'un homogénéisateur de type Moritz à la vitesse de 4000 RPM pendant 20 minutes. L'agitation est maintenue jusqu'au refroidissement de l'émulsion à 25°C.

La formule se présente sous la forme d'une crème (pH~6,9). Sa viscosité mesurée au Rhéomat 180 à 25°C à un gradient de cisaillement de 200s¹ au mobile 3 est de 1,31 Pa.s. L'émulsion a été soumise à un test de vieillissement accéléré par centrifugation (Optima TLX Ultracentrifuge) à une vitesse de 25 000 RPM pendant 5 minutes. A l'issue de ce test, l'émulsion est restée stable.

#### 40 II. Exemples comparatifs

## Exemple 1 comparatif : lait Phase huileuse :

Cyclohexadimethylsiloxane
45 Huile de Parléam®

6 %

Phase aqueuse :

Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de Genapol LA-070

(avec 8,5 % en mole de monomère de formule II)	1	%
Triéthanolamine à 10 % en solution aqueuse	0,06	%
Conservateurs	1	%
Eau	82,94	%

Le mode opératoire est identique à celui de l'exemple 1.

La composition obtenue est un lait fluide instable, car il se produit un crémage, c'est-à-dire une remontée d'huile à la partie supérieure de l'émulsion, ce qui se traduit par une séparation de phase avec une phase blanche en haut du flacon et une phase limpide aqueuse en bas du flacon.

Cet exemple comparatif montre que la présence de tensioactif lipophile est indispensable pour obtenir une composition fluide stable.

15

10

	Exemple 2 comparatif : lait				
,	Phase huileuse :				
1	Cyclohexadimethylsiloxane	Contract of the second	X 1, 1	6	%
20.	Huile de Parléam®		` .	9	. %
	Sel disodique de l'acide N-stea	aroylglutamique			
	(Acylglutamate HS21 de la so	ciété Ajinomoto)	5.	0,5	%

Phase aqueuse.

Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de Genapol LA-070 (avec 8,5 % en mole de monomère de formule II) 1 %
Triéthanolamine à 10 % en solution aqueuse 0,06 %
Conservateurs 1 %
Eau 82,44 %

30

Le mode opératoire est identique à celui de l'exemple 1.

La composition obtenue est un lait fluide instable : il se produit un cremage.

L'exemple comparatif 1 montre qu'il est indispensable d'avoir un émulsionnant lipophile, et l'exemple comparatif 2 montre qu'un émulsionnant hydrophile (HLB > 12) tel que l'Acylglutamate HS21 ne permet pas de stabiliser une émulsion H/E, contenant le polymère d'AMPS modifié correspondant à la formule revendiquée.

40

#### Exemple comparatif 3 : Crème

#### Phase huileuse

Thase hanease.			
<ul> <li>Cyclopentadiméthylsiloxane</li> </ul>		16	%
- Huile de Parléam®		18,8	%
- Fraction de beurre de karité		2	%
<ul> <li>Acétate de tocophérol</li> </ul>		0,2	%
- Octyl palmitate		3	%
	- Cyclopentadiméthylsiloxane - Huile de Parléam® - Fraction de beurre de karité - Acétate de tocophérol	- Cyclopentadiméthylsiloxane - Huile de Parléam® - Fraction de beurre de karité - Acétate de tocophérol	- Cyclopentadiméthylsiloxane 16 - Huile de Parléam® 18,8 - Fraction de beurre de karité 2 - Acétate de tocophérol 0,2

	- Propyl paraben	0,1	%
	Phase aqueuse :		
	- Copolymère d'AMPS et de méthacrylate de		
5	Genapol LA-070 (8,5% en mole de monomère de formule II)	0,8	%
	- Triéthanol amine	0,011	%
	- Glycérine	5	%
	- Conservateurs	0.5	%
	- Eau qsp 10	00	%
10			. •

Le mode opératoire est identique à celui de l'exemple 1.

La formule se présente sous la forme d'une crème (pH~6,8). Sa viscosité mesurée au Rhéomat 180 à 25°C à un gradient de cisaillement de 200 s<sup>-1</sup> au mobile 3 est de 0,65 Pa.s. L'émulsion a été soumise à un test de vieillissement accéléré par centrifugation (Optima TLX Ultracentrifuge) à une vitesse de 25 000 RPM pendant 5 minutes. A l'issue de ce test, l'émulsion s'est révélée instable (observation d'un déphasage macroscopique: crémage). Cet exemple montre donc l'importance de la présence de l'émulsionnant lipophile.

20

15

#### REVENDICATIONS

1. Composition pour application topique, sous forme d'émulsion huile-danseau comprenant une phase huileuse dispersée dans une phase aqueuse, caractérisée en ce qu'elle contient au moins un émulsionnant lipophile et au moins un polymère amphiphile susceptible d'être obtenu à partir de :

(A) 80 à 99 % en moles de motif acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique de formule (I) :

$$\begin{array}{c|c} -GH_2 - CH - & CH_3 & (I) \\ \hline O & NH - C - CH_2SO_3 - X^+ \\ \hline CH_3 & CH_3 & (I) \end{array}$$

dans laquelle X<sup>+</sup> est un proton, un cation de métal alcalin, un cation alcalinoterreux ou l'ion ammonium ;

et (B) 1 à 20 % en moles de motif de formule (II) suivante :

5

10

15

$$\begin{array}{c} \mathsf{R_1} \\ -\mathsf{CH_2} - \mathsf{C} \\ \mathsf{O} = \mathsf{C} \\ \mathsf{O} - \left[ \mathsf{CH_2} \text{-} \mathsf{CH_2} \text{-} \mathsf{O} \right]_{\mathbf{n}} [\mathsf{CH_2} \mathsf{CH}(\mathsf{CH_3}) \mathsf{O}] \mathsf{p-R_2} \end{array}$$

dans laquelle n et p, indépendamment l'un de l'autre, désignent un nombre entier et varie de 0 à 30, sous réserve que n + p soit inférieur ou égal à 30; R₁ désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié comportant de 1 à 6 atomes de carbone, et R₂ désigne un radical alkyle linéaire ou ramifié comportant de 6 à 15 atomes de carbone.

- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que dans la formule (II) p = 0;  $R_1$  est le radical méthyle ; n est un nombre entier allant de 7 à 25 et  $R_2$  est un radical alkyle en  $C_{12}$ - $C_{15}$ .
  - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le polymère amphiphile susceptible d'être obtenu à partir de :
- 30 (A) 85 à 99 % en moles de motif acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique de formule (I) et (B) 1 à 15 % en moles de motif de formule (II).
  - 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère amphiphile est un copolymère d'AMPS et de

10

30

méthacrylate d'alcool en  $C_{12}$ - $C_{14}$  ou  $C_{12}$ - $C_{15}$  comportant 7 ou 23 groupes oxyéthylénés.

- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la quantité de polymère va de 0,01 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
  - 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'émulsionnant lipophile a un HLB inférieur ou égal à 12.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'émulsionnant lipophile est choisi parmi les esters ou éthers de polyol; les alcools gras; les esters ou éthers comportant un motif sucre; les émulsionnants siliconés; et leurs mélanges.
- 8. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que l'émulsionnant lipophile est choisi parmi les esters de glycéryle, les esters de polyéthylène glycol, les alcools gras, et leurs mélanges.
- 20 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la quantité d'émulsionnant lipophile va de 0,01 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle constitue une composition cosmétique ou dermatologique.
  - 11. Utilisation cosmétique d'une composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, pour le soin, le démaquillage et/ou le nettoyage de la peau, des lèvres et/ou des cheveux.
  - 12. Procédé de traitement cosmétique de la peau, des cheveux, et/ou des lèvres, caractérisé par le fait qu'on applique sur la peau, les cheveux et/ou les lèvres, une composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 9.



# **BREVET D'INVENTION**

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° .../... (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

800 Paris Cedex 08 léphone : 01 53 04 53 04 Téléc	copie: 01°42 93 59 30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'enc	re noire DB 113 W /260899
Vos références pour ce dossier (facultatif)		DA03124/BN/CR	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		1304578	
TITRE DE L'INVENTION	(200 caractères ou espa	ces maximum)	
Composition sous form cosmétiques	e d'une émulsion huile	-dans-eau contenant un polymère amphiphile, et ses u	talisatons notamment
LE(S) DEMANDEUR(S)	: 1///		
L'ORÉAL 14, rue Royale 75008 PARIS France			
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).			
Nom//>		AUBRUN-SONNEVILLE	
Prénoms	0.30	Odile	
Rue		15, rue Pierre Vermeir	6.4
Adresse	montal at villa	92160 ANTONY	/: <b>33.</b>
Code postal et ville Société d'appartenance (facilitatif)		77344 NOT 38 NOT NOT A	1 3/8
		L'ALLORET (	\$
Nom Prénoms		Florence	
Adresse		45, rue Boussingault	
Côde	e postal et ville	75013 PARIS	
Société d'appartenance (facultatif)			
Nom			
Prénoms	E # 15		
Adresse			
	e postal et ville		
Société d'appartenance (facultatif)			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) 11 Avril 2003 Catherine RASSON			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. File parantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

23832ous



Serial Number: New Application
Filing Date: Herewith